RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire	POUR SUITE voir la notification de trans	mission du rapport de recherche internationale
APL/B05B2958	A DONNER (formulaire PCT/ISA/220)	et, le cas échéant, le point 5 ci-après
Demande internationale nº	Date du dépôt international(jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne)
PCT/FR 98/02380	06/11/1000	(jour/mois/année)
	06/11/1998	06/11/1997
Déposant		
BIO MERIEUX et al.		
Le présent rapport de recherche internation	onale, établi par l'administration chargée de la re	abaraha internationale, act transmis su
déposant conformément à l'article 18. Une	e copie en est transmise au Bureau international	
Ce rapport de recherche internationale co	•	
X II est aussi accompagné d'une c	opie de chaque document relatif à l'état de la tec	chnique qui y est cité.
Il a été estimé que certaines re	evendications nepouvaient pas faire l'objet d	'une recherche(voir le cadre I).
• 🗆		
2. Il y a absence d'unité de l'inve	ntion(voir le cadre II).	
3. La demande internationale conti	ent la divulgation d'un listage de séquence de	nucléotides oud'acides aminés et la
recherche internationale a ete er	rectuee sur la base du listage de séquence	
	osé avec la demande internationale	
four	ni par le déposant séparément de la demande in	
L	sans être accompagnée d'une déclaration s allant au-delà de la divulgation faite dans la	elon laquelle il n'inclut pas d'éléments
	qu'elle a été déposée.	domande internationale telle
trans	scrit par l'administration	
4. En ce qui concerne le titre, le tex	rte est approuvé tel qu'il a été remise parle dépo	osant,
X Le te	xte a été établi par l'administration et a la teneur	suivante:
PROCEDE ET AGENT DE DE	TERMINATION D'HNE ACTIVITE E	NZYMATIQUE DE TYPE DESAMINASE
	TEMPLETON D SHE ACTIVITE	WEITHATIQUE DE TITE DESAPITNASE
5. En ce qui concerne l'abrégé,		
X le tex	te est approuvé tel qu'il a été remis parle dépos	ant
le tex	te (reproduit dans le cadre III) a été établi par l'a	dministration conformément à la
regle	38.2b). Le déposant peut présenter des observa mois à compter de la date d'expédition du présel	ations à l'administration dans un délai
54	and a complete do la date d'expedition du presen	a reprote de recherche internationale.
	·	
6. La figure des dessins à publier avec l'a	abrégé est la suivante:	
Figure n° sugge	érée par le déposant.	Aucune des figures
=	que le déposant n'a pas suggéré de figure.	n'est à publier.
, parce	que cette figure caractérise mieux l'invention.	;

RAPPORT DE RECUERCHE INTERNATIONALE

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12Q1/04 C12Q1/34

C07C311/19

C07D233/54

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C12Q C07C C07D

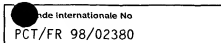
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie ° I	dentification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
	GIAMMANCO G. & PIGNATO S.: "Rapid identification of micro-organisms from urinary tract infections by beta-glucuronidase, phenylalanine deaminase, cytochrome oxidase and indole tests on isolation media." JOURNAL OF MEDICAL MICROBIOLOGY, vol. 41, no. 6, décembre 1994, pages 389-392, XP002073584 cité dans la demande voir le document en entier	1

° Catégories spéciales de documents cités:					
'A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent 'E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n' apparlenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention				
ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	"X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets				
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale				
8 février 1999	18/02/1999				
lom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internation Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	nale Fonctionnaire autorisé				
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Griffith, G				

RAPPORT DE RECUSRCHE INTERNATIONALE



C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	FC1/FR 90/02300
Catégorie °		ertinents no. des revendications visées
X	MANAFI M. & ROTTER M. L.: "A new plate medium for rapid presumptive identification and differentiation of Enterobacteriaceae." INTERNATIONAL JOURNAL OF FOOD MICROBIOLOGY, vol. 14, no. 2, novembre 1991, pages 127-134, XP002073585 cité dans la demande voir le document en entier	1
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 78, no. 5, 5 février 1973 Columbus, Ohio, US; abstract no. 26194, PELOUX, Y. & LEFORT, H.: "Lysine deaminase of the Proteus - Providencia group by means of the Edwards and Fife lysine-iron medium. Practical value of this medium for differentiating enterobacteria." XP002073586 voir abrégé & FEUILL. BIOL., vol. 13, no. 68, 1972, pages 37-42, cité dans la demande	1
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 96, no. 19, 10 mai 1982 Columbus, Ohio, US; abstract no. 158923, SIVOLODSKII, E. P.: "Modification of a method for the determination of tryptophan deaminase and phenylalanine deaminase content in bacteria." XP002073587 voir abrégé & LAB. DELO, no. 3, 1982, pages 166-168, cité dans la demande	1
A	WO 92 00068 A (SMITHKLINE BEECHAM CORP) 9 janvier 1992 cité dans la demande voir exemples	7,8
Α	US 5 643 743 A (CHANG GEORGE W ET AL) 1 juillet 1997 cité dans la demande voir colonne 17 - colonne 18	1
Α	US 5 411 867 A (CHANG GEORGE W ET AL) 2 mai 1995 cité dans la demande voir exemples	1
	-/	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

nde Internationale No PCT/FR 98/02380

	c.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS						
Categorie °	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées					
А	US 4 603 108 A (BASCOMB SHOSHANA) 29 juillet 1986 voir le document en entier	1					
A	US 5 541 082 A (BOCHNER BARRY) 30 juillet 1996 cité dans la demande voir le document en entier	1					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ation on patent family members

ational Application No
PCT/FR 98/02380

Patent document cited in search repo		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9200068	A	09-01-1992	AU CA EP PT US US	650890 B 8105991 A 2084776 A 0536262 A 98143 A 5565480 A 5444081 A	07-07-1994 23-01-1992 29-12-1991 14-04-1993 30-04-1992 15-10-1996 22-08-1995
US 5643743	A	01-07-1997	US AT AU CA DE DE EP FI JP WO	5411867 A 143416 T 657688 B 8077191 A 2027536 A,C 69122385 D 69122385 T 0530322 A 925169 A 5508992 T 9118111 A	02-05-1995 15-10-1996 23-03-1995 10-12-1991 06-11-1990 31-10-1996 10-04-1997 10-03-1993 13-11-1992 16-12-1993 28-11-1995
US 5411867	А	02-05-1995	US AT AU CA DE DE EP FI JP WO	5643743 A 143416 T 657688 B 8077191 A 2027536 A,C 69122385 D 69122385 T 0530322 A 925169 A 5508992 T 9118111 A	01-07-1997 15-10-1996 23-03-1995 10-12-1991 06-11-1990 31-10-1996 10-04-1997 10-03-1993 13-11-1992 16-12-1993 28-11-1991
US 4603108	Α	29-07-1986	DK EP WO GB JP JP	556780 A,B, 0018825 A 8002433 A 2048302 A,B 3021160 B 56500399 T	30-12-1980 12-11-1980 13-11-1980 10-12-1980 22-03-1991 02-04-1981
US 5541082	A	30-07-1996	US AU BR CA CN EP JP WO	5464755 A 2706295 A 9507570 A 2189031 A 1152934 A 0763099 A 9512438 T 9529984 A	07-11-1995 29-11-1995 05-08-1997 09-11-1995 25-06-1997 19-03-1997 16-12-1997 09-11-1995

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL		
PCT	Destinataire:		
NOTIFICATION D'ELECTION (règle 61.2 du PCT)	United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE		
Date d'expédition	en sa qualité d'office élu		
20 mai 1999 (20.05.99)			
Demande internationale no: PCT/FR98/02380	Référence du dossier du déposant ou du mandataire: APL/B05B2958		
Date du dépôt international: 06 novembre 1998 (06.11.98)	Date de priorité: 06 novembre 1997 (06.11.97)		
Déposant: ARMSTRONG, Lyle etc			
international le: 22 mars 1999 dans une déclaration visant une élection ultérieure d 2. L'élection X a été faite n'a pas été faite			
Bureau international de l'OMPI	Fonctionnaire autorisé:		
34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	J. Zahra		

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

PCT

	For receiving Office use only			
1	International Application No.			
1	International Filing Date			
	Name of receiving Office and "PCT International Application"			

REQUEST	International Filing Date						
The undersigned requests that the present international application be processed according to the Patent Cooperation Treaty.	Name of receiving Office and "PCT International Application"						
	Applicant's or agent's file reference (if desired) (12 characters maximum)						
Box No. I TITLE OF INVENTION METHOD AND AGENT FOR DETECTING AND IDENTIFYING AND/OR QUANTIFYING AN ENZYMATIC ACTIVITY SUCH AS DEAMINASE ACTIVITY							
Box No. II APPLICANT							
Lyle ARMSTRONG, Arthur JAMES and Sylvain ORENGA							
Name and address: (Family name followed by given name; for a legi- designation. The address must include postal code and name of country. indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence indicated below.)	The country of the address This person is also inventor.						
BIO MERIEUX Chemin de l'Orme	Telephone No.						
69280 MARCY L'ETOILE FRANCE	Facsimile No.						
Tidates	Teleprinter No.						
State (that is, country) of nationality: FRANCE	State (that is, country) of residence: FRANCE						
This person is applicant all designated all designate	ed States except the the United States the States indicated in the States of America only the Supplemental Box						
Box No. III FURTHER APPLICANT(S) AND/OR (FURTH	IER) INVENTOR(S)						
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal designation. The address must include postal code and name of country. indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence indicated below.)	The country of the address This person is:						
ARMSTRONG, Lyle 18, Lindale Road	applicant and inventor						
Fenham NEWCASTLE UPON TYNE GRANDE-BRETAGNE	inventor only (If this check-box						
State (that is, country) of nationality:	is marked, do not fill in below.) State (that is, country) of residence:						
GRANDE-BRETAGNE	GRANDE-BRETAGNE						
	the United States except the United States of America of America only the States indicated in the Supplemental Box						
Further applicants and/or (further) inventors are indicated of	on a continuation sheet.						
Box No. IV AGENT OR COMMON REPRESENTATIVE; C	DR ADDRESS FOR CORRESPONDENCE						
The person identified below is hereby/has been appointed to act on behalf of the applicant(s) before the competent International Authorities as:							
CABINET GERMAIN & MAUREAU BP 6153	Telephone No. 04 72 69 84 30						
69466 LYON CEDEX 06	. 04 /2 09 84 30						
FRANCE	Facsimile No.						
	04 72 69 84 31 Teleprinter No. 370 391 F						
Address for correspondence: Mark this check-box where i	no agent or common representative is/has been appointed and the						
space above is used instead to indicate a special address to which correspondence should be sent.							

Form PCT/RO/101 (first sheet) (July 1998; reprint January 2000)

See Notes to the request form

If none of the following sub-hoves is used this short show	
If none of the following sub-boxes is used, this sheet should be sub-boxes in used.	ld not be included in the request.
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full designation. The address must include postal code and name of country. The conaddress indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence of residence is indicated below.) JAMES Arthur 12, Wolseley Gardens JESMOND NE2 I HR NEWCASTLE UPON TYNE GRANDE-BRETAGNE	
GRANDE-BRET	intry) of residence:
This person is applicant for the purposes of: all designated States except the United States of America	the United States of America only the States indicated the Supplemental Bo
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full of designation. The address must include postal code and name of country. The count address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence of residence is indicated below.) ORENGA Sylvain 164, Route du Suran 01160 NEUVILLE/AIN FRANCE	1
State (that is, country) of nationality: FRANCE State (that is, coun	ntry) of residence: FRANCE
This person is applicant for the purposes of: all designated all designated States except the United States of America	the United States of America only the States indicated in the Supplemental Box
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full of designation. The address must include postal code and name of country. The count address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence is of residence is indicated below.)	
State (that is, country) of nationality: State (that is, country)	ry) of residence:
This person is applicant all designated all designated States except the United States of America	the United States of America only the States indicated in the Supplemental Box
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full offi designation. The address must include postal code and name of country. The country address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if of residence is indicated below.)	ficial
state (that is, country) of nationality: State (that is, country)	y) of residence:
his person is applicant all designated states except the purposes of: all designated States except the United States of America	the United States of America only the States indicated in the Supplemental Box
Further applicants and/or (further) inventors are indicated on another continua	

Box No.	Box No. V DESIGNATION OF STATES									
The following designations are hereby made under Rule 4.9(a) (mark the applicable check-boxes; at least one must be marked):										
Regional Patent										
⊠	AP ARIPO Patent: GH Ghana, GM Gambia, KE Kenya, LS Lesotho, MW Malawi, SD Sudan, SL Sierra Leone, SZ Swaziland, TZ United Republic of Tanzania, UG Uganda, ZW Zimbabwe, and any other State which is a Contracting State of the Harare Protocol and of the PCT									
Ø	E	Eurasian Patent: AM Armenia, AZ Azerbaijan, BY Belarus, KG Kyrgyzstan, KZ Kazakhstan, MD Republic of Moldova, RU Russian Federation, TJ Tajikistan, TM Turkmenistan, and any other State which is a Contracting State of the Eurasian Patent Convention and of the PCT								
⊠	E	European Patent: AT Austria, BE Belgium, CH and LI Switzerland and Liechtenstein, CY Cyprus, DE Germany,								
_		DK Denmark, ES Spain, FI Finland, FR France, GB United Kingdom, GR Greece, IE Ireland, IT Italy, LU Luxembourg, MC Monaco, NL Netherlands, PT Portugal, SE Sweden, and any other State which is a Contracting State of the European Patent Convention and of the PCT								
\boxtimes	O				al African Republic, CG Congo, CI Côte d'Ivoire,					
	CM Cameroon, GA Gabon, GN Guinea, GW Guinea-Bissau, ML Mali, MR Mauritania, NE Niger, SN Senegal, TD Chad, TG Togo, and any other State which is a member State of OAPI and a Contracting State of the PCT (if other kind of protection or treatment desired, specify on dotted line)									
		ent (if other kind of protection or treatment desired, spec			,					
⊠		United Arab Emirates	\boxtimes		Sri Lanka					
⊠		Albania	Ø		Liberia					
⊠		Algeria	×		Lesotho					
×		Antigua and Barbuda	\boxtimes		Lithuania					
⊠		Armenia	\boxtimes		Luxembourg					
⊠		Austria	\boxtimes		Latvia					
Ø		Australia	Ø		Morocco					
Ø		Azerbaijan			Republic of Moldova					
⊠		Bosnia and Herzegovina			Madagascar					
\boxtimes		Barbados	\boxtimes		The former Yugoslav Republic of Macedonia					
⊠		Bulgaria	_		Mara d'					
\boxtimes		Brazil			Mongolia					
\boxtimes		Belarus			Malawi					
⊠		Canada	\boxtimes		Mexico					
⊠		nd LI Switzerland and Liechtenstein			Norway					
\boxtimes		China			New Zealand					
\boxtimes		Costa Rica			Poland					
		Czech Republic			Portugal					
		Germany			Russian Federation					
		Denmark			Sudan					
		Dominica	_		Sweden					
×		Estonia			Singapore					
⊠ ⊠	ES	Spain		SI	Slovenia					
⊠ ⊠	FI	Finland	⊠ ⊠		Slovakia					
		United Kingdom	=	SL	Sierra Leone					
Ø		Grenada	M	TJ	Tajikistan					
×		Georgia		TM	Turkmenistan					
⊠ ⊠		Ghana	N N	TR	Turkey					
		Gambia	Ø	TT	Trinidad and Tobago					
Ø		Croatia		TZ	United Republic of Tanzania					
×		Hungary	×	UA	Ukraine					
⊠	ID	Indonesia	Ø		Uganda					
	IL	Israel	M	US	United States of America					
Ø	IN	India	\boxtimes	US	Office States of Afficia					
Ø	IS			117	Uzbekistan					
⊠ ⊠	JP	Iceland Japan	⊠ ⊠	VN						
		Kenya	=	YU	Yugoslavia					
⊠ ⊠		Kyrgyzstan	⊠ ⊠	ZA	South Africa					
Ø	KP	Democratic People's Republic of Korea	⊠ ⊠		Zimbabwe					
EM	***	Democratic reopie's Republic of Rolea	_		tes reserved for designating States which have become					
Ø	KR	Republic of Korea			e PCT after issuance of this sheet:					
Ø										
Ø										
		Designation Statements. In addition to the designations	<u>u</u> ,		d. U. J. D. J. D. J. A. O. C. M. All ask					

Precautionary Designation Statement: In addition to the designations made above, the applicant also makes under Rule 4.9(b) all other designations which would be permitted under the PCT except the designation(s) indicated in the Supplemental Box as being excluded from the scope of this statement. The applicant declares that those additional designations are subject to confirmation and that any designation which is not confirmed before the expiration of 15 months from the priority date is to be regarded as withdrawn by the applicant at the expiration of that time limit. (Confirmation (including fees) must reach the receiving Office within the 15-month time limit.)

For CT/RO/101 (second sheet) (January 2000)

See Notes to the request form

Sheet No. 4

Sheet No. 4								
Box No. VI	Box No. VI PRIORITY CLAIM Further priority claims are indicated in the Supplemental Box.							
Filing date Number Where earlier appl				earlier application	on is:			
	of earlier application of earlier application national ap			ational app	application: regional application:*			international application:
(day/mont	h/year)			countr	у	re	gional Office	receiving Office
item (1) 6 November 1997 97.14191			FRANCI	Ε				
item (2)								
. (2)								,
item (3)					,			
applic	ation(s) (on		application w	as filed with	the Office			copy of the earlier The present international
* Where the ed Paris Conve	arlier applice ention for the	ation is an ARIPC Protection of Ind	application, it ustrial Property	is mandatory y for which th	to indicate at earlier a	in the Su oplication	pplemental Box at le n was filed (Rule 4.1	east one country party to the 0(b)(ii)). See Supplemental Box.
Box No. VII	INTERN.	ATIONAL SEA	ARCHING A	UTHORITY	Y			
(if two or more	Internation (Searching Aut al Searching Auth international sear	orities are		s been car			ence to that search (if an earlier from the International Searching
the Authority c	hosen; the tw	vo-letter code may	v be used):	Date (day	/month/ye	ar)	Number	Country (or regional Office)
ISA /_EP				October 1	2, 1998		FA 550900	FRANCE
Box No. VIII	CHECK	LIST; LANGU	AGE OF FIL	ING				
This internati the following		ation contains f sheets:	This interna	tional applic	ation is ac	compar	nied by the item(s)	marked below:
request		:04	1. fee cal	lculation she	eet			
description (e			2. 📋 separa	ite signed po	wer of atto	orney		
sequence listi	ing part)	:23	3. ⊠ copy o	of general po	wer of atte	orney; re	eference number, i	f any:
claims		:03	4. ☐ statem	ent explaini	ng lack of	signatu	re	
abstract		:01	5. priorit	y document	(s) identifi	ed in Bo	x No. VI as item(s	s):
drawings		:	6. 🔲 transla	ation of inter	national a	pplication	on into (language):	
sequence listi of description		:	7. separa	te indication	is concern	ing depo	sited microorgani	sm or other biological material
or description	•		8. ☐ nucleo	tide and/or	amino acid	sequen	ce listing in comp	uter readable form
Total numbe	er of sheets	:31	_			_	fficial copy and 2	
Figure of the	drawings	which					ing of the	
should accon							olication: FRENC	ЭН
Box No. IX	SIGNATI	URE OF APPL	ICANT OR A	AGENT				
Next to each sig reading the req		cate the name of t	he person signi	ng and the ca	pacity in wi	hich the p	person signs (if such	capacity is not obvious from
	CABINET GERMAIN & MAUREAU Mireille DIDIER CPI 971202 Lyon/FRANCE, 1e 6 November 1998							
For receiving Office use only								
	onal applicat	t of the purported		or receiving c	THICK AGO OF			2. Drawings:
3. Corrected	d date of act	ual receipt due to rs or drawings co				·		received:
		tional application						
under PC	T Article 11		corrections					not received:
5. Internation (if two or	onal Searchi r more are co	ng Authority ompetent): IS	SA /	6.	Transmitta until searcl		ch copy delayed aid	
			For I	nternational I	Bureau use o	only		
Date of receip								

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

REC'D 29 FEB 2000

WIPO

PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

mand	rence d dataire /B05E		sier du déposant ou du 8	POUR SUITE A D			cation de transmission du ra international (formulaire PC	
Dem	ande in	ernat	ionale n°	Date du dépot internation	onal <i>(jour/moi</i>	s/année)	Date de priorité (jour/mois/	(année)
PCT	T/FR98	3/02	380	06/11/1998			06/11/1997	
	sification		rnationale des brevets (CIE	3) ou à la fois classification	nationale et	CIB		
i '	sant MER	EU>	(et al.					
	interna	tiona	rapport d'examen prélin al, est transmis au dépo RT comprend 6 feuilles	sant conformément à l'a	article 36.		on chargée de l'examen p	oréliminaire
	⊠ II d ét l'a ac	est a é mo dmin mini	ccompagné d'ANNEXE difiées et qui servent de	S, c'est-à-dire de feuille e base au présent rappo kamen préliminaire inte	es de la des ort ou de fet	cription, de uilles conte	es revendications ou des enant des rectifications fa 70.16 et l'instruction 607	ites auprès de
3.	Le pré	sent ⊠	rapport contient des inc	dications relatives aux p	ooints suiva	nts:		
•	11		Priorité					
	Ш	×	Absence de formulatio d'application industriel		nouveauté, l	'activité in	ventive et la possibilité	
	IV		Absence d'unité de l'in	vention				
	٧	⊠	Déclaration motivée se d'application industriel	elon l'article 35(2) quan le; citations et explication	t à la nouve ons à l'appu	auté, l'acti i de cette (vité inventive et la possib déclaration	ilité
	VI		Certains documents ci	ités				
	VII	\boxtimes	Irrégularités dans la de					
	VIII	⊠	Observations relatives	à la demande internati	ionale			
inten	de pré national 03/199	e	tion de la demande d'exam	en préliminaire	Date d'act	nèvement d	u présent rapport 2 3, 02, 00	
		offic D-80	postale de l'administration d aire international: de européen des brevets 298 Munich +49 89 2399 - 0 Tx: 52365		Fonctionn	aire autorise	5	See
			+49 89 2399 - 4465	o opina a	N° de télé	phone +49 8	89 2399 7415	Dist. Disc.

l. Bas	du ra	pport
--------	-------	-------

•	Dus	un lapport		
1.	l'offi rapp	ce récepteur en ré	ponse à une invitation faite con lement déposées" et ne sont pa	orès (les feuilles de remplacement qui ont été remises à formément à l'article 14 sont considérées, dans le présent s jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent
	Des	cription, pages:		
	2,4-	7,9-23	version initiale	
	1,3,	8	reçue(s) avec télécopie du	08/02/2000
	Rev	endications, N°:		
	1-21	ı	reçue(s) avec télécopie du	08/02/2000
2.	Les	modifications ont	entrainé l'annulation :	
		de la description,	pages :	
		des revendication		
		des dessins,	feuilles :	
3.		Le présent rappor comme allant au- (règle 70.2(c)):	rt a été formulé abstraction faite delà de l'exposé de l'invention t	(de certaines) des modifications, qui ont été consid´rées el qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après
4.	Obs	servations complér	nentaires, le cas échéant :	
			·	
Ш		sence de formulat ustrielle	tion d'opinion quant à la nouv	eauté, l'activité inventive et la possibilité d'application
in	venti	stion de savoir si l ve (ne pas être évi concerne :	'objet de l'invention revendiquée ident) ou être susceptible d'app	e semble être nouveau, impliquer une activité lication industrielle n'a pas été examinée pour
		l'ensemble de la	demande internationale.	
	×	les revendication	s nºs 1-10, 15 en ce qui concerr	la nouveauté t l'activité inventive.
p	arce	que :		

	la demande internationale, ou les revendications nos en question, se rapportent à l'objet suivant, à l'égard duquel l'administration chargée de l'examen préliminaire international n'est pas tenue effectuer un examen préliminaire international (préciser):
×	la description, les revendications ou les dessins (en indiquer les éléments ci-dessous), ou les revendication n°s 1-10, 15 en question ne sont pas clairs, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable (préciser):
	voir feuille séparée
	les revendications, ou les revendications nos en question, ne se fondent pas de façon adéquate sur la description, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable.
	il n'a pas été établi de rapport de recherche internationale pour les revendications n°s en question.
	claration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité pplication industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté Oui : Revendications 11-14, 16-21

Non: Revendications

Activité inventive Oui : Revendications 11-14, 16-21

Non: Revendications

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-21

Non: Revendications

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées :

voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir feuille s parée

Section III:

L'objet des revendications 1-10 et 15 n'est pas clairement défini (article 6 PCT) (voir aussi section VIII) de telle sorte que ce n'est actuellement pas possible de juger la nouveauté et l'activité inventive (articles 33(2) et 33(3) PCT).

L'objet de ces revendications concerne la production, ainsi que l'utilisation d'un dérivé d'acide aminé cyclique et le dérivé lui-même (voir aussi section VIII 6.). Les groupements de ce dérivé sont définis par le résultat à atteindre (section VIII 1.) et par une définition fonctionnelle (voir section VIII 3.). Donc, l'objet est vague et équivoque ce qui introduit une ambiguïté quant à l'objet réel des revendications 1-10 et 15. Il n'est donc pas possible de comparer l'objet de ces revendications avec celui des documents D1-D6 cités ci-dessous.

Section V:

Il est fait référence aux documents suivants:

- D1: JOURNAL OF MEDICAL MICROBIOLOGY, vol. 41, no. 6, 1994, pages 389-392
- D2: INTERNATIONAL JOURNAL OF FOOD MICROBIOLOGY, vol. 14, no. 2, 1991, pages 127-134
- D3: CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 78, no. 5, 5 février 1973 Columbus, Ohio, US; abstract no. 26194
- D4: CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 96, no. 19, 10 mai 1982 Columbus, Ohio, US; abstract no. 158923
- D5: WO-A-92 00068
- D6: US-A-5 541 082

D1 détaille l'identification (titre) et détection rapide d'entérobactéries Protéus par exemple avec un test pour l'activité enzymatique de type désaminase (page 392, second paragraphe). L'échantillon à tester pour cette activité est ajouté au milieu d'isolation qui est supplémenté avec de la L-phénylalanine ou du L-tryptophane.

D2 décrit la détection, différentiation et énumération (première page, deuxième paragraphe) d'entérobactéries Protéus dans l'eau ou dans la nourriture (résumé) par exemple. Un milieu sélectif, qui comprend du L-tryptophane et des substrats chromogènes, a été développé (page 128, troisième et quatrième paragraphe). Ainsi, la tryptophane désaminase peut être détectée ce qui indique la présence du microorganisme (page 133, dernier paragraphe).

Dans D3 et D4 (résumés), le tryptophane et la phénylalanine désaminase sont détectés dans la bactérie Protéus.

D5 décrit des histidines avec 3 substitutions sur le cycle (résumé).

D6 divulgue la détection (colonne 7, ligne 54), l'identification (résumé) et l'énumération (colonne 8, ligne 5) de Protéus (e.g. colonne 58, deuxième paragraphe). L'échantillon est ajouté à un milieu de test. Ce milieu de test contient des substrats chromogènes (colonne 7, dernier paragraphe), du tryptophane et de la phénylalanine (colonne 58, ligne 9). Ainsi, la tryptophane désaminase et/ou la phénylalanine désaminase (colonne 9, quatrième paragraphe) sont détectées qui indiquent la présence de Protéus dans l'échantillon (colonne 16, quatrième paragraphe). Le milieu peut être supplémenté avec du sel citrate de bismuth ou un sel de tellurite (tableau 17; phrase reliant colonnes 57 et 58).

1. Nouveauté et activité inventive

- 1.1. L'objet des revendications 11-14 est nouveau et inventif (articles 33(2) et 33(3) PCT), car aucun des documents cités dans le rapport de recherche révèle des acides aminés correspondant aux présentes revendications, ni pris tout seuls, ni en combinaison quelconque.
- 1.2. De même, les revendications 16-20 satisfont aux conditions requises par le PCT en ce qui concerne la nouveauté et l'activité inventive (articles 33(2) et 33(3) PCT), dans la mesure où le composé utilisé à titre d'agent de détection est l'un des acides aminés de formule (I) tes que définis aux revendications 11-14 (voir aussi sections III et VIII).

Section VII:

L'abréviation "in" (e.g. page 13, ligne 31) n'est pas expliquée dans la description (voir page 8, ligne 10).

Section VIII:

Les revendications 1-10 et 15 ne satisfont pas aux conditions requises à l'article 6 PCT, dans la mesure où "X" et les "différents groupements" ne sont pas clairement définis. Les revendications tentent de définir ces objets par le résultat à atteindre, ce qui revient simplement à énoncer le problème fondamental que doit résoudre l'invention. En l'absence des caractéristiques techniques nécessaires pour parvenir à ce résultat et résoudre le problème, les groupements n'étant pas nommés explicitement (voir les exemples sur la page 8, ligne 34 à la page 9, ligne 2 du moment qu'ils limitent la diffusion de l'α-kéto acide produit par la désamination de l'acide aminé cyclique), il n'est pas possible de comparer l'objet des dites revendications avec celui des documents D1-D6.

PROCEDE ET AGENT DE DETECTION ET D'IDENTIFICATION ET/OU QUANTIFICATION D'UNE ACTIVITE ENZYMATIQUE DE TYPE DESAMINASE

La présente invention concerne un procédé de détection et d'identification et/ou quantification d'une activité enzymatique de type désaminase dans un milieu de culture pour micro-organismes, les composés et agents de détection adaptés à ce procédé, le procédé de préparation de ces composés et agents de détection, ainsi que les milieux de culture pour mettre en oeuvre ledit procédé.

5

10

15

20

25

30

La détection et l'identification des micro-organismes sont très importantes notamment en médecine, dans l'industrie agro-alimentaire, pour le contrôle de l'environnement (eau...). Les micro-organismes peuvent être recherchés pour leur pathogénicité, comme indicateurs de contamination, pour le suivi de procédés de fabrication et autre.

Les techniques de détection et d'identification des micro-organismes sont actuellement basées sur la recherche de séquences nucléotidiques caractéristiques, la recherche d'antigènes ou d'anticorps, la culture en milieu sélectif ou non, ou encore sur la recherche d'activités métaboliques et notamment enzymatiques (par exemple activités osidases, estérases, peptidases, oxydases, etc...).

Le plus souvent les procédés de détection et d'identification et/ou quantification des micro-organismes associent plusieurs de ces techniques. La culture est ainsi utilisée pour multiplier et sélectionner les micro-organismes recherchés. Afin de simplifier leur détection, il a été proposé de mettre en évidence des activités biochimiques en introduisant des molécules produisant une coloration ou une fluorescence, directement dans le milieu de culture. De tels milieux sont appelés milieux de détection. Les activités biochimiques peuvent être mises en évidence par diverses méthodes telles que :

-la modification physico-chimique du milieu : changement de pH en présence d'un indicateur coloré, ou fluorescent (méthyl-umbelliférone,...),

-le changement du potentiel rédox révélé à l'aide d'un indicateur coloré (sels de tétrazolium, ...) ou fluorescent (EP-A-0 424 293),

-l'hydrolyse de molécules libérant un composé coloré ou fluorescent (indoxyle, naphtol, coumarine...),

l'activité de trois acides-aminés (tryptophane, phénylalanine et lysine) pour la détection de la désaminase en association avec un sel de fer.

On connaît encore le document de SIVOLODSKII (" Modification of a method for the determination of tryptophan deaminase and phenylalanine deaminase content in bacteria ", LAB. DELO., N°3, 1982, pages 166-168) qui propose d'ajouter des hydrolysats enzymatiques de protéines, constitués de mélanges d'acides aminés naturels, de peptides et d'autres composés, pour détecter des activités tryptophane et phénylalanine désaminases.

5

10

15

20

25

30

35

On connaît encore la demande de brevet WO-A-92/00068, qui divulgue des composés histidine substitués agissant en tant qu'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Ces composés, selon la formule (I) et les exemples, comprennent entre autre la substitution du groupe amine ou carboxyle.

On connaît encore les brevets US-A-5,643,743 et US-A-5,411,867 qui divulguent le tryptophane pour la détection de la tryptophanase, enzyme différente des désaminases.

On connaît encore le brevet US-A-4,603,108 qui divulgue comme substrat pour détecter la phénylalanine désaminase, la D,L-béta-(p-nitrophényl)-alanine. La lecture de la réaction est effectuée soit à 480 nm, sans ajout de révélateur pour la phénylalanine désaminase, soit par dosage de l'ammoniac pour la leucine désaminase.

On connaît enfin le brevet US-A-5,541,082 qui divulgue, pour la détection des désaminases, les acides aminés phénylalanine et tryptophane, qui permettent d'obtenir une couleur orangée qui diffuse dans le milieu.

Soit ces documents divulguent l'utilisation d'acides aminés naturels, ce qui est incompatible avec une limitation de la diffusion de l'alpha-kéto acide. La seule solution proposée par certains de ces documents revient à limiter le temps d'incubation, ce qui est très préjudiciable à la qualité de la détection. Or la limitation de la diffusion est un gage de différentiation de plusieurs colonies microbiennes présentes dans un même milieu. Soit ces documents divulguent l'utilisation d'acides aminés artificiels et modifiés qui ne répondent pas à la formule (I) de l'invention, et qui peuvent, en plus, proposer une application différente, comme par exemple l'antagonisme avec les récepteurs de l'angiotensine II.

Malgré tous les tests biochimíques actuellement sur le marché, il s'avère qu'on ne dispose pas actuellement de moyens particulièrement bien

- R représente un radical d'acide-aminé cyclique, substitué par 1 à 3 groupements X, identiques ou différents,
- X représente un groupement limitant la diffusion de l' α -kéto acide produit par la désamination de l'acide-aminé cyclique,
- le composé de formule (I) pouvant être substitué par différents groupements n'interférant pas avec la fonction du groupement X,
 - à l'exception des composés N-im-benzyl-L-histidine, 1 et 3-méthyl-L-histidine, O-benzyl-L-tyrosine, O-carboxybenzoyle-L-tyrosine, O-dansyl-L-tyrosine, O-méthyl-L-tyrosine et 1-, 4-, 5-, 6- et 7-méthyl-L-tryptophane.
- Les abréviations « N-im » pour un composé de L-histidine, et « N-im » pour un composé de L-tryptophane, signifient que l'atome d'azote du noyau imidazole (His) ou de l'atome d'azote du noyau indole (Trp) est substitué.

Un troisième objet selon l'invention est un agent de détection comprenant au moins un composé de formule générale (I) suivante:

R-CH₂-CH-COOH (I) dans laquelle NH₂

- R représente un radical d'acide-aminé cyclique, substitué par 1 à 3 groupements X, identiques ou différents,
- X représente un groupement limitant la diffusion de l' α -kéto acide produit par la désamination de l'acide-aminé cyclique,

le composé de formule (I) pouvant être substitué par différents groupements n'interférant pas avec la fonction du groupement X.

Dans un mode de réalisation préférentiel, l'agent de détection comprend au moins un composé de formule générale (!) suivante:

R-CH₂-CH-COOH (I) NH₂

15

20

25

30

35

dans laquelle R est substitué par un groupement X et X est choisi parmi les groupements hydrophobes.

Dans un mode de réalisation encore plus préféré, l'agent de détection comprend au moins un composé de formule générale (I) suivante:

dans laquelle R est substitué par un groupement X et X est choisi parmi le méthyle, le benzyle, le carboxybenzoyle, le dansyl, le naphtalène-sulfonyle, le toluène-sulfonyle, le mésitylène-sulfonyle.

REVENDICATIONS

1. Procédé de détection et d'identification et/ou quantification d'une activité enzymatique de type désaminase de micro-organisme, selon lequel on met en contact un inoculum susceptible de contenir un micro-organisme ayant une activité désaminase avec un milieu de culture pour micro-organismes,

caractérisé en ce que le milieu de culture comprend au moins un agent de détection permettant de mettre en évidence, par formation d'un produit coloré avec un agent révélateur, une activité enzymatique de type désaminase,

ledit agent de détection est un L-acide aminé de formule (I) générale suivante:

dans laquelle:

10

20

25

30

- 15 R représente un radical d'acide-aminé cyclique, substitué par 1 à 3 groupements X, identiques ou différents,
 - X représente un groupement limitant la diffusion de l' α -céto acide produit par la désamination de l'acide-aminé cyclique,
 - le composé de formule (I) pouvant être substitué par différents groupements n'interférant pas avec la fonction du groupement X.
 - 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que R est en outre substitué par des groupes n'interférant pas avec le ou les groupements X.
 - 3. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'agent révélateur est un sel de cation.
 - 4. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'agent révélateur est ajouté au milieu de culture en même temps que l'agent de détection.
 - 5. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'agent révélateur est ajouté au milieu de culture après la mise en culture des microorganismes.
 - 6. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce les microorganismes détectés et identifiés et/ou quantifiés par l'activité enzymatique de type désaminase appartiennent au genre *Proteus*.
 - 7. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'on ajoute également audit milieu de culture au moins un autre agent de détection permettant de mettre en évidence, par formation d'un produit coloré ou

fluorescent, une activité enzymatique différente de celle mise en évidence par le composé de formule générale (I).

8. Composé ayant la formule générale (I) suivante:

R-CH₂-CH-COOH (I)

dans laquelle:

5

15

20

25

30

- R représente un radical d'acide-aminé cyclique, substitué par 1 à 3 groupements X, identiques ou différents,
- X représente un groupement limitant la diffusion de l'α-kéto acide produit par la désamination de l'acide-aminé cyclique,
 - à l'exception des composés N-im-benzyl-L-histidine, 1 et 3-méthyl-L-histidine, O-benzyl-L-tyrosine, O-carboxybenzoyle-L-tyrosine, O-dansyl-L-tyrosine, O-méthyl-L-tyrosine et 1-, 4-, 5-, 6- et 7-méthyl-L-typtophane.
 - 9. Composé selon la revendication 8, caractérisé en ce que R est en outre substitué par des groupements n'interférant pas avec le ou les groupements X.
 - 10. Composé selon la revendication 9, caractérisé en ce que R est substitué par un groupement X et X est choisi parmi les groupements hydrophobes.
 - 11. Composé selon les revendications 9 et 10, caractérisé en ce que X est choisi parmi le naphtalène-sulfonyle, le tosyl-sulfonyle, le mésitylène-sulfonyle.
 - 12. Composé selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il est le O-(2-naphtalène-sulfonyl)-tyrosine.
 - 13. Composé selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il est le 4-0-toluène-sulfonyl-L-tyrosine.
 - 14. Composé selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il est le N-toluène-sulfonyl-L-histidine.
 - 15. Procédé de préparation des composés selon la revendication 8, comprenant les étapes suivantes:
 - (a) formylation du reste R,
 - (b) addition d'un sel de X sur le reste R formylé selon (a),
 - (c) déformylation du reste R substitué selon (b).
 - 16. Milieu de culture de micro-organismes comprenant, outre les ingrédients nécessaires à la culture desdits micro-organismes, au moins un

composé selon l'une quelconque des revendications 8 à 14, à titre d'agent de détection.

17. Milieu de culture selon la revendication 16, caractérisé en ce que la concentration pondérale du ou des agents de détection est comprise entre 0,025 et 5 g/l de milieu de culture.

5

- 18. Milieu de culture selon les revendications 16 et 17, caractérisé en ce que concentration pondérale du ou des agents de détection est comprise entre 0,1 et 2 g/l, de préférence entre 0,3 et 0,6 g/l.
- 19. Milieu de culture selon la revendication 16, caractérisé en ce qu'il comprend également un agent révélateur, de préférence un sel de cation, par exemple du citrate de fer ammoniacal.
 - 20. Milieu de culture selon la revendication 16, caractérisé en ce qu'il est sous forme gélosé.
- 21. Milieu de culture selon les revendications 16 à 20, caractérisé en ce qu'il comprend également au moins un autre agent de détection permettant de mettre en évidence, par formation d'un produit coloré ou fluorescent, une activité enzymatique différente de celle mise en évidence par le composé de formule générale (I).

PATENT APPLICATION

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re the Application of

Lyle ARMSTRONG, Arthur JAMES and Sylvain OENGA

Attn: PCT Branch

Application No.

U.S. National Stage of PCT/FR98/02380

Filed:

May 2, 2000

Docket No.: 106141

For:

METHOD AND AGENT FOR DETECTING AND IDENTIFYING AND/OR

QUANTIFYING AN ENZYMATIC ACTIVITY SUCH AS DEAMINASE

ACTIVITY

TRANSLATION OF THE ANNEXES TO THE INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Director of the U.S. Patent and Trademark Office Washington, D.C. 20231

Sir:

Attached hereto is a translation of the annexes to the International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/409). The attached translated materials replaces pages 1-4 and 9-11 and the claims.

Respectfully submitted,

William P. Berridge Registration No. 27,075

Joel S. Armstrong Registration No. 36,430

WPB:JSA/crt

Date: May 2, 2000

OLIFF & BERRIDGE, PLC P.O. Box 19928 Alexandria, Virginia 22320 Telephone: (703) 836-6400

DEPOSIT ACCOUNT USE **AUTHORIZATION** Please grant any extension necessary for entry; Charge any fee due to our Deposit Account No. 15-0461

Translation

PATENT COOPERATION TRUITY

23 February 2000 (23.02.2000)

Authorized officer

Telephone No.

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT 7604 PERIOD

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference APL/B05B2958	FOR FURTHER ACTION		cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day/	nonth/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/FR98/02380	06 November 1998 (0	6.11.98)	06 November 1997 (06.11.97)
International Patent Classification (IPC) or n C12Q 1/04	ational classification and IPC		
Applicant	BIO MERIEU	x	
This international preliminary exa Authority and is transmitted to the a	mination report has been prepplicant according to Article 36	pared by this	International Preliminary Examining
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, includi	ng this cover s	heet.
been amended and are the b (see Rule 70.16 and Section	nied by ANNEXES, i.e., sheets pasis for this report and/or sheets a 607 of the Administrative Instituted of sheets.	containing re	ion, claims and/or drawings which have extifications made before this Authority the PCT).
This report contains indications rela		 •	
I Basis of the report	t		
II Priority			
III Non-establishmen	t of opinion with regard to nove	elty, inventive	step and industrial applicability
IV Lack of unity of in			
V Reasoned stateme citations and expla	nt under Article 35(2) with rega anations supporting such statem	rd to novelty, ent	inventive step or industrial applicability;
VI Certain document	s cited		
VII Certain defects in	the international application		
VIII Certain observation	ons on the international applicat	ion	
	-		
Date of submission of the demand	Date	of completion	of this report

Name and mailing address of the IPEA/EP

Facsimile No.

22 March 1999 (22.03.99)

nternational application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR98/02380

I. Basis of t	he report			
1. This repo	ort has been drawn o	n the basis of (Replacement sheet in this report as "originally filed"	s which have been furnished to the and are not annexed to the repo	e receiving Office in response to an invitation ort since they do not contain amendments.):
	the international	application as originally filed.		
\boxtimes	the description,	pages2, 4-7, 9-23	_, as originally filed,	
-	·	pages	_, filed with the demand,	
		pages1, 3, 8	_, filed with the letter of	08 February 2000 (08.02.2000) ,
		pages	_, filed with the letter of	
\boxtimes	the claims,	Nos.		
		Nos	_ , as amended under Article 1	19,
		Nos.	_, filed with the demand,	
		Nos. 1-21	_ , filed with the letter of	08 February 2000 (08.02.2000) ,
		Nos	_ , filed with the letter of	·
	the drawings,	sheets/fig	_, as originally filed,	
		sheets/fig	_, filed with the demand,	
		sheets/fig	_ , filed with the letter of	·
2. The ame	ndments have resulte	ed in the cancellation of:		
	the description,	pages		
	the claims,	Nos		
	the drawings,	sheets/fig		
_				
3. The	is report has been ego beyond the discl	stablished as if (some of) the ar osure as filed, as indicated in the	nendments had not been made, e Supplemental Box (Rule 70.	since they have been considered 2(c)).
4. Addition	al observations, if no	ecessary:		
		••		

ternational application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR98/02380

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicab	ility
The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be industrially applicable have not been examined in respect of:	non obvious), or to be
the entire international application.	
claims Nos. 1-10, 15 in respect of the novelty and the inventive step	
because:	
the said international application, or the said claims Nos. relate to the following subject matter which does not require an international preliminary ex	amination (specify):
-	
	•
the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):	1-10, 15
See the Supplemental Box.	
the strings or said claims Non	are so inadequately supported
the claims, or said claims Nosby the description that no meaningful opinion could be formed.	wo so inacoquatory supported
no international search report has been established for said claims Nos.	·

INTERNATIONAL PREMINARY EXAMINATION REPORT

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III

The subject matter of Claims 1-10 and 15 is not clearly defined (PCT Article 6; see also Box VIII) such that it is not actually possible to assess novelty and inventive step (PCT Article 33(2) and 33(3)).

The subject matter of these claims concerns the production and the use of a derivative of a cyclic amino acid and the derivative itself (see also Box VIII, point 6). The groups of this derivative are defined by the result to be attained (Box VIII, point 1) and by a functional definition (see Box VIII, point 3.) Therefore the subject matter is vague and ambiguous and casts doubt as to the real subject matter of Claims 1-10 and 15. It is therefore not possible to compare the subject matter of these claims with that of documents D1-D6 cited below.

INTERNATIONAL PREMINARY EXAMINATION REPORT

ternational application No.
PCT/FR 98/02380

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

	citations and explanations supporting such statement			
1.	Statement			
il i	Novelty (N)	Claims	11-14, 16-21	YES
		Claims		NO NO
	Inventive step (IS)	Claims	11-14, 16-21	YES
		Claims		NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-21	YES
		Claims		NO

2. Citations and explanations

- 1. Reference is made to the following documents:
 - D1: JOURNAL OF MEDICAL MICROBIOLOGY, Vol. 41, no. 6, 1994, pages 389-392
 - D2: INTERNATIONAL JOURNAL OF FOOD MICROBIOLOGY, Vol. 14, no. 2, 1991, pages 127-134
 - D3: CHEMICAL ABSTRACTS, Vol. 78, no. 5, 5 February 1973 Columbus, Ohio, US; abstract no. 26194
 - D4: CHEMICAL ABSTRACTS, Vol. 96, no. 19, 10 May 1982 Columbus, Ohio, US; abstract no. 158923

D5: WO-A-92 00068

D6: US-A-5 541 082

D1 describes the identification (titre) and rapid detection of Proteus enterobacteria, for example, via a test for deaminase enzyme activity (page 392, second paragraph). The sample to be tested for this activity is added to the isolation medium, which is supplemented with L-phenylalanin or L-tryptophane.

D2 describes the detection, differentiation and enumeration (first page, second paragraph) of Proteus

enterobacteria in water or in food (abstract) for example. A selective medium, comprising L-tryptophane and chromogen substrates has been developed (page 128, third and fourth paragraph). Thus, tryptophane deaminase can be detected, indicating the presence of the micro-organism (page 133, last paragraph).

In D3 and D4 (abstracts) the tryptophane and phenylalanin deaminase are detected in the Proteus bacterium.

D5 describes histadines with 3 substitutions on the ring (abstract).

D6 discloses the detection (column 7, line 54), identification (abstract) and enumeration (column 8, line 5) of Proteus (e.g. column 58, second paragraph). The sample is added to a test medium. This test medium contains chromogen substrates (column 7, last paragraph), tryptophane and phenylalanin (column 58, line 9). Thus, tryptophane and/or phenylalanin deaminase (column 9, fourth paragraph) are detected, indicating the presence of Proteus in the sample (column 16, fourth paragraph). The medium can be supplemented with citrated bismuth salt or a tellurite salt (Table 17; phrase between columns 57 and 58).

- 1. Novelty and inventive step
- 1.1 The subject matter of Claims 11-14 is novel and inventive (PCT Article 33(2) and 33(3)) as none of the documents cited in the International Search Report, either taken alone or in any combination, discloses amino acids corresponding to the present claims.
- 1.2 Similarly, Claims 16-20 fulfil the requirements of the PCT concerning novelty and inventive step (PCT

INTERNATIONAL PROMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 98/02380

Article 33(2) and 33(3)) since the compound used as a detection agent is one of the amino acids of formula (I) as defined in Claims 11-14 (see also Box III and Box VIII).

INTERNATIONAL PREMINARY EXAMINATION REPORT

ing defects in the form or conter	nts of the international application have been noted:
he abbreviation	"in" (e.g. page 13, line 31) is not
explained in the	description (see page 8, line 10).

INTERNATIONAL PRES MINARY EXAMINATION REPORT

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

Claims 1-10 and 15 do not fulfil the requirements of PCT Article 6 in that "X" and the "different groups" are not clearly defined.

The claims attempt to define these subjects by the result to be achieved, which simply amounts to describing the basic problem that the invention is to solve. In the absence of the technical features required to arrive at this result and solve the problem, as the groups have not been explicitly named (see examples, page 8, line 34, to page 9, line 2, having regard to the fact that they limit the diffusion of the α -keto acid produced by the deamination of the cyclic amino acid), it is not possible to compare the subject matter of said claims with that of documents D1-D6.

9/530518 - 1 -422 Rec'd PCT/PTO 02 MAY 2000

METHOD AND AGENT FOR DETECTING AND IDENTIFYING AND/OR QUANTIFYING AN ENZYMATIC ACTIVITY SUCH AS DEAMINASE ACTIVITY

The present invention relates to a method for detecting and identifying and or quantifying an enzymatic activity such as deaminase activity in a culture medium for microorganisms, to the compounds and detection agents which are suitable for this method, to the method for preparing these compounds and detection agents, as well as to the culture media for implementing said method.

5

10

15

20

25

30

35

The detection and identification of microorganisms are very important in particular in medicine, in the agrifoods industry or for environmental control (water, etc.). Microorganisms may be sought for their pathogenicity, as contamination indicators, for monitoring manufacturing methods, and the like.

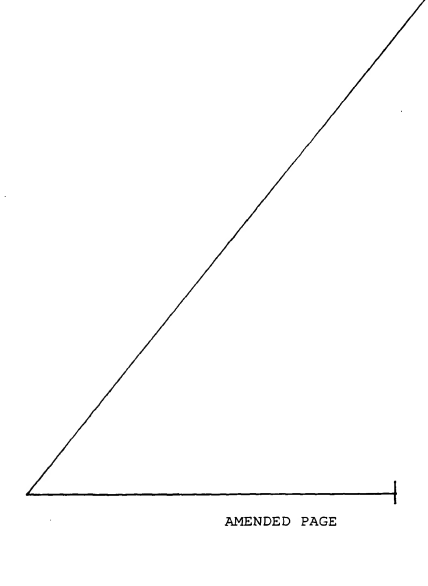
The techniques for detecting and identifying microorganisms are currently based on the search for characteristic nucleotide sequences, the search for antigens or antibodies, culturing in selective or nonselective medium or alternatively the search for metabolic and in particular enzymatic activities (for example osidase, esterase, peptidase, oxidase, etc. activities).

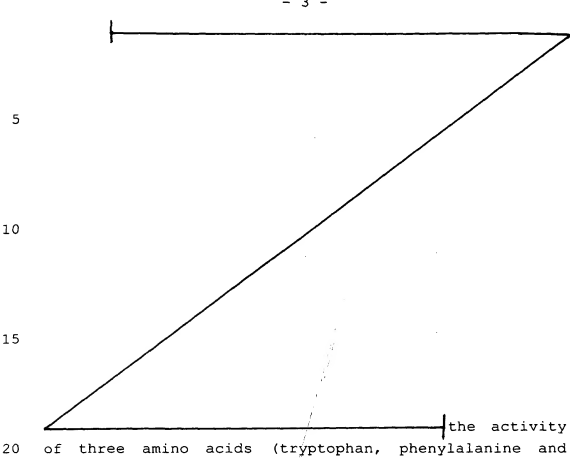
Usually, / the methods for detecting identifying and/or quantifying microorganisms combine several of these techniques. Culturing is thus used to multiply and select the desired microorganisms. In order to simply their detection, it has been proposed to demonstrate / biochemical activities by introducing molecules which produce a coloration or a fluorescence, directly into $\frac{k}{k}$ the culture medium. Such media referred to las detection media. The biochemical activities can be demonstrated by various methods, such as:

AMENDED PAGE

o con a time

- physicochemical modification of the medium: change in pH in the presence of a colored or fluorescent indicator (methylumbelliferone, etc.),
- change in the redox potential, revealed with the aid of a colored indicator (tetrazolium salts, etc.) or a fluorescent indicator (EP-A-0 424 293),
 - hydrolysis of molecules which release a colored compound or a fluorescent compound (indoxyl, naphthol, coumarin, etc.),





lysine), for detecting deaminase, in combination with an iron salt.

The document by STVOLODSKII ("Modification of a method for the determination of tryptophan deaminase and phenylalanine deaminase content in bacteria", LAB. DELO., No. 3, 1982, pages 166-168) is also known, which proposes adding enzymatic hydrolysates of proteins, consisting of mixtures of natural amino acids, of peptides and of other compounds, in order to detect tryptophan and phenylalanine deaminase activities.

25

30

35

Patent application WO-A-92/00068 is also known, which discloses substituted histidine compounds which act as antagonists of angiotensin II receptors. These according to the formula (I) examples, comprise, inter alia, the substitution of the amine or carboxyl group.

Patents US-A-5,643,743 and US-A-5,411,867 are also known, which disclose tryptophan for detecting

AMENDED PAGE

tryptophanase, this enzyme being different from the deaminases.

Patent US-A-4,603,108 is also known, which discloses D,L-beta-(p-nitrophenyl)alanine as a substrate for detecting phenylalanine deaminase. The reading of the reaction is carried out either at 480 nm, without adding a revelator, for phenylalanine deaminase, or by assaying ammonia for leucine deaminase.

5

10

15

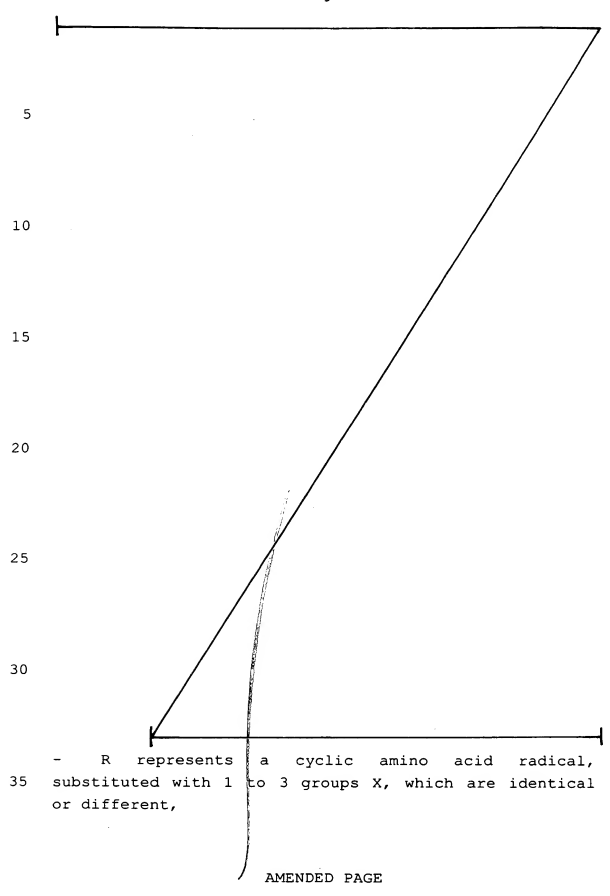
20

25

Finally, Patent US-A-5,541,082 is known, which discloses, for detecting deaminases, the amino acids phenylalanine and tryptophan, which make it possible to obtain an orangey color which diffuses in the medium.

Either these documents disclose the use of natural amino acids, which is incompatible with a limitation of the diffusion of alpha-keto acid. The only solution proposed by certain of these documents comes down to limiting the incubation time, which is very prejudicial to the quality of the detection. However, the limitation of diffusion is evidence of differentiation of several microbial colonies present in the same medium. Or these documents disclose the use of artificial and modified amino acids which do not satisfy formula (I) of the invention, and which can, in addition, provide a different application, such as for example antagonism with angiotensin II receptors.

Despite all the biochemical assays currently on the market, it turns out that currently there are no means available, which are particularly well-



CLAIMS

1. Method for detecting and identifying and/or quantifying an enzymatic activity such as deaminase activity of a microorganism, according to which an inoculum which is capable of containing a microorganism with a deaminase activity is brought into contact with a culture medium for microorganisms,

characterized in that the culture medium comprises at least one detection agent for demonstrating, by forming a colored product with a revealing agent, an enzymatic activity such as deaminase activity;

said detection agent is an L-amino acid of 15 following general formula (I):

R-CH₂-ÇH-COOH NH₂

in which:

- 20 R represents /a cyclic amino acid radical, substituted with 1 to 3 groups X, which are identical or different,
 - X represents a group which limits the diffusion of the α -keto acid produced by the deamination of the cyclic amino acid,
 - the compound of formula (I) being able to be substituted with various groups which do not interfere with the function of the group X.
- 2. Method according to claim 1, characterized in 30 that R is also substituted with groups which do not interfere with the group(s) X.
 - 3. Method according to claim 1, characterized in that the revealing agent is a cation salt.
- 4. Method according to claim 1, characterized in that the revealing agent is added to the culture medium at the same time as the detection agent.

- 5. Method according to claim 1, characterized in that the revealing agent is added to the culture medium after culturing the microorganisms.
- 6. Method according to claim 1, characterized in that the microorganisms which are detected and identified and/or quantified by enzymatic activity such as deaminase activity belong to the group *Proteus*.
- 7. Method according to claim 1, characterized in that at least one other detection agent for demonstrating, by forming a colored or fluorescent product, an enzymatic activity which is different from that demonstrated by the compound of general formula (I) is also added to said culture medium.
- 8. Compound having the following general formula 15 (I):

R-CH₂-CH-COOH (I) NH₂

in which:

25

- 20 R represents a cyclic amino acid radical, substituted with 1 to 3 groups X, which are identical or different,
 - X represents a group which limits the diffusion of the α -keto acid produced by the deamination of the cyclic amino acid,
 - with the exception of the compounds N-im-benzyl-L-histidine, 1- and 3-methyl-L-histidine, O-benzyl-L-tyrosine, O-carboxybenzoyl-L-tyrosine, O-dansyl-L-tyrosine, O-methyl-L-tyrosine and 1-, 4-, 5-, 6- and 7-methyl-L-tryptophan.
 - 9. Compound according to claim 8, characterized in that R is also substituted with groups which do not interfere with the group(s) X.
- 10. Compound according to claim 9, characterized in 35 that R is substituted with a group X, and X is chosen from hydrophobic groups.

- 11. Compound according to claims 9 and 10, characterized in that X is chosen from naphthalenesulfonyl, tosyl-sulfonyl and mesitylene-sulfonyl.
- 12. Compound according to claim 10, characterized in that it is O-(2-naphthalene-sulfonyl)-tyrosine.

5

20

- 13. Compound according to claim 10, characterized in that it is 4-0-toluene-sulfonyl-L-tyrosine.
- 14. Compound according to claim 10, characterized in that it is N-toluene-sulfonyl-L-histidine.
- 10 **15.** Method for preparing the compounds according to claim 8, comprising the following steps:
 - (a) formylation of the residue R,
 - (b) addition of a salt of X onto the residue R formylated according to (a),
- 15 (c) deformylation of the residue R substituted according to (b).
 - 16. Culture medium for microorganisms, comprising, besides the ingredients required for culturing said microorganisms, at least one compound according to any one of claims 8 to 14, as a detection agent.
 - 17. Culture medium according to claim 16, characterized in that the weight concentration of the detection agent(s) is between 0.025 and 5 g/l of culture medium.
- 25 **18.** Culture medium according to claims 16 and 17, characterized in that [lacuna] weight concentration of the detection agent(s) is between 0.1 and 2 g/l, preferably between 0.3 and 0.6 g/l.
- 19. Culture medium according to claim 16, 30 characterized in that it also comprises a revealing agent, preferably a cation salt, for example ammoniacal iron citrate.
 - 20. Culture medium according to claim 16, characterized in that it is in a gelled form.
- 21. Culture medium according to claims 16 to 20, characterized in that it also comprises at least one other detection agent for demonstrating, by forming a colored or fluorescent product, an enzymatic activity

AMENDED PAGE

which is different from that demonstrated by the compound of general formula (I).